Application No. 10/590,045 Docket No. 247322003800

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-080488

(43) Date of publication of application: 19.03.2002

(51)Int.Cl.

CO7H 15/04 CO7C233/43

(21)Application number: 2001-103447

(71)Applicant: UNIV OSAKA

(22) Date of filing:

02.04.2001

(72)Inventor: SUMIDA YASUQ

KUSUMOTO SHOICHI KOSHIDA SHUHEI MICHAEL SOBEL

(30)Priority

Priority number: 2000194254

Priority date: 28.06.2000 Priority country: JP

(54) METHOD FOR PRODUCING OLIGOSACCHARIDE CHAIN/ PHENYLENEDIAMINE COMPLEX, OLIGOSACCHARIDE CHAIN LINKERED COMPOUND, SULFATED OLIGOSACCHARIDE CHAIN/ PHENYLENEDIAMINE COMPLEX COMPOUND LINKERED BY LINKER COMPOUND

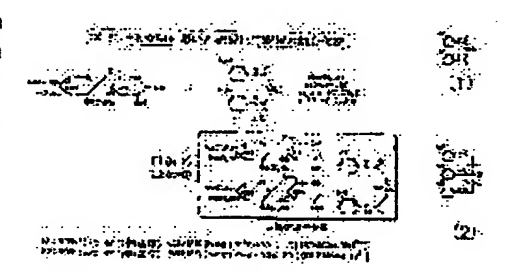
(57)Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a sulfated

oligosaccharide/phenylenediamine complex by using a terminal phenylene diamine group containing polyfunctional amine linkable simply plural oligosaccharide chains controlling the number of the chains.

SOLUTION: This method for producing an

oligosaccharide/phenylenediamine complex collected by reacting a reduction end of an oligosaccharide chain of a saccharide having a reduction level at a low pH condition by using a phenylenediamine group-containing polyfunctional amine compound of formula (1) or (2) (n is an integer of 2-7; m is an integer of 1-3; X is OH or H) as a linker compound.



#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

04.04.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

07.03.2006

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3834607

[Date of registration]

04.08.2006

[Number of appeal against examiner's decision of

2006-006397

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

06.04.2006

[Date of extinction of right]

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許山東公開各号 特開2002-80488 (P2002-80488A)

(43)公開日 平成14年3月19日(2002.3.19)

(51) Int.CL\*

CO7H 15/04

C 0 7 C 233/43

織別記号

FI C07H 15/04 テーマュート\*(参考) E 4C057

CO7C 233/43

4H006

審査開求 吉 商求項の数5 OL (全 16 頁)

(21) 山蝦番号

特度2001-103447(P2001-103447)

(22)出题日

平成13年4月2日(2001.4.2)

(31)優先権主張番号 特別2000-194254(P2000-194254)

(32) 優先日

平成12年6月28日(2000.6.28)

(33) 優先權主張国

日本 (JP)

特許法常30条第1項適用申請有り 平成12年3月15日 社団法人日本化学会発行の「日本化学会第78容率年会 2000年認該予稿集▲II▼」に発表 (71) 出庭人 391016945

大阪大学及

大阪府吹田市山田丘1番1号

(72) 死明者 腐田 泰生

兵庫県西宮市甲于園三保町1丁目8番絶

502号

(72) 発明者 梯本 正一

兵庫県海面市平町3丁目5番C-114号

(72) 班明者 越田 周平

兵庫県川西市宿和台西5丁目1番11号

(74)代型人 100072051

弁理士 衫衬 與作 (外1名)

最終頁に続く

(54) [発明の名称] オリゴ結領・フェニレンジアミン複合化合物の製造方法、オリゴ結婚集合化リンカー化合物、リンカー化合物により集合化した破酸化オリゴ雑額・フェニレンジアミン複合化合物

#### (57)【要約】

【課題】彼数のオリゴ糖餚をその数を調整しつつ簡便に 集合化することを可能とする末端にフェニレンジアミン 基を育する多偏アミンを用いて硫酸化オリゴ糖・フェニ レンジアミン接合化合物を得ることを目的とする。

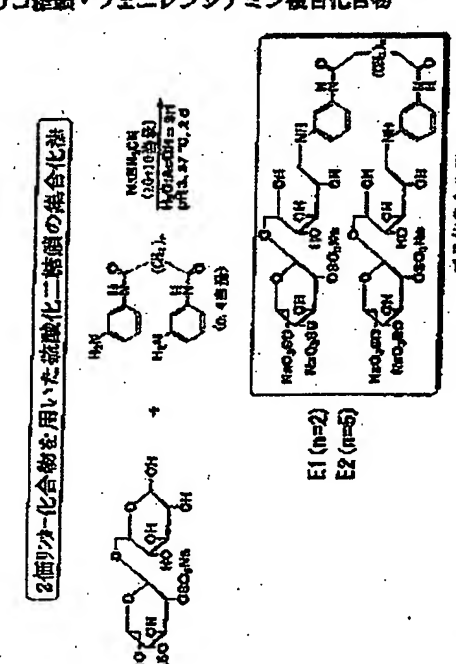
[ft1]

OH, OH,

[化2]



但し、式(1)、(2)中、nは2~7の整数を示し、 mは1~3の整数、XはOHまたはHを示す。



11:20%(929—120%(明期), ESPAS (Neg.) m/z = 114, 10 ( 04-84 m/z : 50%(925—12.50%(925—12.50 m/z = 134, 50 [ (N-GN) = 135) m/z = 134, 50 [ (N-GN) = 135)

### 【特許請求の節囲】

[(1)

[ft2]

但し、式(1)、(2)中、nは2~7の整数を示し、 nは1~3の整数、XはOHまたはHを示す。

【語求項2】 逗元位を有するオリゴ経鎖が下記式 (3)あるいは(4)で表され、オリゴ・フェニレンジ アミン糖鎖键合化合物が下記式(5)、(6)、(7) または(8)を有する請求項1に記載のオリゴ経鎖・フェニレンジアミン復合化合物の製造方法。

[ft3]

\*【化4】

NaOsso OH OH OH OH

20 [fk6]

/ [作8]

【請求項3】 末端にフェニレンジアミン部を有する下 記式(9)あるいは(10)で表わされる多価アミン化 台物。

[129]

[化10]

但し、式(9)、(10)中、nは2~7の整数を示し、mは1~3の整数、XはOHまたはHを示す。

【請求項4】 還元位を育するオリゴ鑑錬の還元末端と 末端にフェニレンジアミン甚を育する下記式(11)あ るいは(12)で衰される多価アミン化台物とを還元ア ミノ化反応によって反応することによって得られる硫酸 化オリゴ糖鎮・フェニレンジアミン複合化台物。

[(11]

[化12]

但し、式 (11)、(12)中、nは2~7の整數を示

し、mは1~3の整数、XはOHまたはHを示す。 【論求項5】 還元位を育するオリゴ饅鎖が下記式

3) あるいは(14) で飲され、下配気(15). (16) (17) または(18) を有する請求項4に記載のオリゴ糖館・フェニレンジアミン複合化合物。

[化13]

[化14]

【化15】

40 【化16】

【化17】

[418]

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の届する技術分野】本発明は、オリゴ糖鎖を簡便に、かつオリゴ鑑鎖の機能部位を損なわないように集合化するための技術に関する。より詳しくは、本発明はオリゴ鑑鎖の機能部位を損なわないように集合化することが可能なオリゴ鑑鎖・フェニレンジアミン復合化合物の製造方法、オリゴ糖鎖集合化リンカー化合物、リンカー化合物により集合化した磁酸化オリゴ鑑鎖・フェニレン 30シアミン複合化合物に関する。

### [0002]

【従来の技術】オリゴ糖舗を、産元アミノ酸化反応を利用してタンパク質や高分子マトリックスに結合させ、オリゴ糖鎖の生物活性を高めた例はある。しかしながら、オリゴ糖鎖を結合させたタンパク質や高分子マトリックスは単一分子という概念からは遠くはずれた不均一なものとなり、結合したオリゴ艦鎖の数も不均一であり、生成物は分子群の平均値として求められているに過ぎない。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】分子レベルでのオリゴ 糖鎖の作用級様を解明し、それに基づいて新規薬剤など の機能分子を開発するためには、そのオリゴ糖鎖数を調 整しつつ、簡便に単一分子が得られる方法が必要であっ た。しかしながら、複数の縫鎖を多価マトリックスに完 全に結合させて、構造の明確な単一化合物を得た例は今 まで殆ど知られていなかった。

【0004】本発明者等は、多価アミン化合物をリンカー化合物として用いるのが最適であると考え、多価リン 50

カー化台物を分子設計し製造すると共に、これらリンカー化合物を用いて、機能を有するオリゴ糖鎖を集合化すべく鋭意研究を行った。また、以前、本発明者等は、確 酸化多糖へパリン中の血小板結合に関与する部分構造を 明らかにし、その部分構造を含んだ部分構造を合成する 方法も確立していた。この知見に基づき所定のオリゴ糖 鎖の暴合化し血小板結合活性の向上を図るべく鋭意研究 を行った。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明の第一の目的は、リンカー化合物としてフェニレンジアミン基を有する多価アミンを用いて、低いり1会件化で還元末端と反応させることによって集合化したオリゴ艦・フェニレンジアミン接合化合物を製造する方法を提供することにある。本発明の第二の目的は、複数のオリゴ鑑鎖をその数を調整しつつ簡便に集合化することを可能とする、末端にフェニレンジアミン基を有する多価アミン化合物を提供することにある。本発明の第三の目的は、リンカー化合物としての該フェニレンジアミン基を育する多価アミンにより集合化した確酸化オリゴ糖・フェニレンジアミン複合化合物を提供することにある。

[0006]本発明に係るオリゴ糖・フェニレンジアミン協合化合物の製造方法は、リンカー化合物としてフェニレンジアミン基を有する下記式(19)または(20)の多価アミン化合物を用いて、低いpl条件化で運元位を有する経のオリゴ鑑鎖の還元末端を還元アミノ化反応によって反応させることによって集合化することを特徴とする。

#### [119]

[#20]

但し、式 (19)、(20)中、nは2~7の整数を示し、mは1~3の整数、XはCHEたはHを示す。なお、オリゴ糖銀の重合度は5迄とする。

【① 0 0 7 】 返元位を有するオリゴ経鎖が下記式(21) あるいは(22) で表され、オリゴ糖鎖・フェニレンジアミン複合化合物が下記式(23)、(24)、(25) または(26) を有することが好ましい。 【化21】

[(£22]

[ft26]

20 【化25】

【① 0 0 8 】本発明に係るリンカー化合物は、末端にフェニレンジアミン部を有する下記式 (27) あるいは (28) で表わされる多価アミン化合物である。 【化27】

NHSO-Ne

9

[4t28]

但し、式(27)、(28)中、nは2~7の整数を示し、mは1~3の整数、xはdはたはHを示す。

[129]

[(£30]

し、血は1~3の整数、xはchまたはHを示す。

【0010】本発明に係る確職化オリゴ雑額・フェニレンジアミン複合化合物においては、還元位を有するオリゴ維鎖が下記式(31)あるいは(32)で表され、下記式(33)、(34)、(35)または(36)を有するとが好ましい。

[化31]

20

NaO<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>CH OH NH NH NAO<sub>3</sub>SO CH OH OH OH NH (CH<sub>1</sub>)<sub>n</sub>
NaO<sub>3</sub>SO CH OH OH (CH<sub>1</sub>)<sub>n</sub>

[作33]

Na0,50

但し、式(29)、(30)中、nは2~7の整数を示 50

[1£36]

【0011】本発明では、生物活性を有するオリゴ糖鎖 をその数を調整しつつ笛優に集合化することができる。 台体を形成するととが可能となる。 オリゴ糖鎖 1分子では非常に野かった生物活性を飛躍的 に高めた化合物を得ることが可能となる。即ち、生体内 硫酸化多糖であるグリコサミノグリカンの機能は、その 分子中のある部分オリゴ艦の特定の構造とその集合化に 30 よって発現すると考えられる。生体内で特領が関与する 相互作用においては、個々の糖鎖の結合活性は一般に低 いので、集合化が特に宣要な因子となっている。本発明 では、硫酸化オリゴ糖鎖を効率よく集合化させ、血小板 活性の優れた構造の集合体を合成することが可能とな る。

#### [0012]

## 【夷能例】

【実施例1】(1)リンカー化合物の製造

造した。 {1-1} m-フェニレンジアミンとコハク酸 あるいはピメリン酸等のジカルボン酸とのアミド福合反 応 (図1の式(A)参照)

(1-2) m-フェニレンジアミンとクエン酸等のヒド ロキンポリカルボン酸とのアミド縮合反応(図1の式 (B)

【0013】上記(A)の反応においては、血ーフェニ レンジアミン10当畳とコハク酸あるいはピメリン酸1 当量占を修订(Water Soluble Carboth Imide:水溶性 カルボジイミド) - 比! 3 当置およびブチルアルコール 59

3当量を不活性溶媒DMF中で窒温下で反応させリンカ 一化合物 (A1) を得た。%はn=2,5の場合のそれぞれ の収率を示す。得られたリンカー化合物の同定はMARと 質量分析によって行った。

【0014】上記(B)の反応において、血ーフェニレ ンジアミン15当畳とクエン酸1当量とをMSCI・HCl 4. 5当世およびブチルアルコール4. 5当世とで不活 性溶媒Ckf中室温で反応させリンカー化合物(B1)を 得た、%は収率を示す。得られたリンカー化合物の同定 は加訳と質量分析によって行った。

[0015]

【実施例2】(2) 虚元位を有する確酸化オリゴ鑑鎖の 製造

(2-1)図2及び図3の場合の還元位を有する硫酸化 オリゴ糖鎖の製造方法

6位だけ保護していないグルコース誘導体(70)と、L-イドース誘導体を縮合して得た二糟からアシル 系の保 設益をはずして確酸化した(89)後、ベンジル保護益を接 本発明に係るリンカー化合物は、以下の方法によって製 40 触還元してはずし (90)を得た、収率をそれぞれ図示し た。より詳しくは、Dーグルコースから7ステップで台 成した6位以外をすべてベンジル基で保護したグルコー ス誘導体(70)と1位をイミデート体として活性化した L -イドース誘導体とを、トリフルオロ錫を活性化剤に用 いて1.2-ジクロロメタン中で縮合させ二糖(79)を得た 後、ナトリウムメトキシドでアセチル保護基を除去し(8) のを得た。そしてN,N-ジメチルホルムアミドを溶媒に用 いて、3酸化磁黄ビリジン複合体を作用させ水酸基を硫 酸化し(89)をえたのち、10%パラジウムー炭素を触媒。 に、テトラヒドロフラン/酢酸/水(1:1:1)の復

台溶媒中で7kg/cm²の水素ガスを作用させてベンジル保護基をすべてはずし (90)を得た。

【0016】(2-2)図4、図5に示す還元位を有する確酸化オリゴ鑑鎖の製造

図3で示した二緒80の4 -6 位を保護して81を得、さ らに2 位をアセチル基で保護した後、4 -5 位の保 題益をはずして83を得た。遊離の6 位の1級水酸基を 選択的に酸化してカルボン酸とした後に、メチルエステ ル化して72を得た。71と1,5-アンヒドログルコースから 9ステップで合成したアジド糖のイミデート体24とをte 10 17-ブチルジメチルシリルトリフラートを活性化剤に用 いてトルエン中で縮合させ三増元を得た後、ナトリウム メトキシドでアセチル保護基を除去し84を得た。そし て、N,N-ジメチルホルムアミドを溶媒に用いて、3酸 化麻黄ビリジン複合体を作用させ水酸盐を硫酸化、さら にメチルエステルをけん化して85とした後、10%パラ ジウムー炭素を触媒に、テトラヒドロフラン/水(2: 1)の混合溶媒中で1kg/cm2の圧力の水素ガスを作用さ せて、アジド基のアミノ基への還元を行い87を得た。次 いで、系のpHを9.5に保ちつつ3酸化硫黄ビリジン接 台体を作用させアミノ基を確職化し88を得た後、10% パラジウムー炭素を触媒に、酢酸/水(5:1)の混合 溶媒中で7kg/cm2の圧力で水素ガスを作用させてベンジ ル保護基をすべてはずしDを得た。

#### [0.017]

【実施例3】(3)硫酸化オリゴ糖額・フェニレンジア ミン複合化合物の製造

(3-1)図1の式A1及び式B1で示すリンカー化台 物を硫酸化した幾の還元末端側にグルコースを結合させ た威酸化糖誘導体Cとを反応させ本願発明の硫酸化オリ ゴ経鎖・フェニレンジアミン彼台化合物E1, E2, E 3を得た (図6及び図7参照)。 収率はそれぞれリンカ 一化合物を基準に59%および49%であった。図中、 例えば、E2(n=5)の質量分析について解説すると、m/z = 735、20 [(N-6Na+4H)2-]であったが、この意味は、 格造 式から6個あるNaがすべてはずれ、代わりに日が4つ入 ったもの、全体として2箇のマイナスチャージができ る。2-どはこのことです。 negative mode で測定たので マイナスに帯電した分子の質量がわかる。Nachの交換 は磁酸化糖では一般的に見られる夢動。E3のm/z=719、14 40 [(M-9Na+6H)3-] は分子からNaが9つ抜け、代わりに6 個日が入り(6個交換している)全体として3個にチャ ージした分子の質量が検出できたことを意味する。化台 物Elのデータ: 87.17 (2H,t,J=8.0Hz), 6.83 (2H, s), 5.78 (2H,d, 3= 7.6 Hz), 6.61 (2H,d, 3= 7.6 H z) , 4.96 (2H.s), 4.43 (2H,dd,J=2.3Hz, J=8.8Hz) , 4.25-4.16 (8H,m), 4.12 (2H,dd, 3=8.9Hz, 3=11.8Hz), 3.90 (2H,m), 3.84 (2H,m), 3.74(2H,m), 3.76 (2H,d d, J= 2.4Hz, J= 7.5Hz), 3.65-3.58 (2H,m), 3.57 (2H,dd, J=6.1Hz, J=10.7Hz), 3.31 (2H,b), 3.08 (2.50)

H,b), 2.58(4H,s)

化合物E 3のデータ: 87.15 (3H, t, J=8.1Hz) . 6.76-6.71 (6H,m), 6.62-6.57 (3H,m), 4.99 (1H,s) . 4.98 (2H,s), 4.47-4.43 (3H,m), 4.25-4.17 (12H,m), 4.16-4.17 (3H,m), 3.97-3.90 (3H,m), 3.99-3.80 (6H,m), 3.74 (3H,m), 3.71-3.65 (3H,m), 3.57 (3H,dd, J=6.0Hz, J=11.4Hz), 3.26 (2H,ddd, J=3.4Hz, J=4.4Hz, J=13.4Hz), 3.19 (1H,dd,J=3.4Hz, J=13.4Hz), 3.07-2.94 (7H,m, 3.04 ppmにおけるタブレットピークと重複), 3.04 (d,14.1Hz), 2.84 (4H,d, J=14.5Hz)

【0018】(3-2) 図1の式A1及び式B1で示すリンカー化合物を確酸化した糖の還元末端側にグルコースを結合させた確酸化糖誘導体Dとを反応させ本願発明の確酸化オリゴ鑑鎖・フェニレンジアミン複合化合物E4. E5、E6を得た(図8及び図9参照)。収率はそれぞれリンカー化合物を基準に60%(E3,E4)および43%(E5)であった。また.E4の場合(ESI-MS(Neg.),m/z=903.23[(M-8Na+6H)²-].E5の場合(ESI-MS(Neg.),m/z=924.24[(M-8Na+6H)²-].またE6の場合加/z=719.14[(M-9Na+6H)²-であった。また.図10と図11とにE4の場合のESI-MSスペクトル及び600MHzNMRスペクトルを示す。以下にMRスペクトル数値を上げる。

[0019] 化合物E4のデータ: "H NAR (609 MHz, D  $_{2}$ O), d 7.15 (2H, t, J = 8.2 Hz), 6.78-6.75 (4H, in), 6.58 (2H, d, J = 6.9 Hz), 5.26 (2H, d, J = 3.6Hz), 5.03 (2H, 5), 4.42 (2H, d, J = 2.2 Hz), 4.20(2H, d, J = 2.5 Hz), 4.19 (2H, dd, J = 2.5 Hz, J= 5.2 Hz), 4.10 (2H, d, J = 2.8 Hz), 4.09 (2H, d,J= 2.8 Hz), 3.97 (2H, t, J= 3.0 Hz), 3.89 (4H, m), 3.87 (2H, m), 3.77 (2H, m), 3.72 (2H, dd, J =5.5 Hz, J = 2.2 Hz), 3.69 (2H, dd, J = 2.2 Hz, J =8.5 Hz), 3.61 (2H, t, J = 9.8 Hz), 3.58 (2H, dd, J= 5.5 Hz, J = 11.0 Hz), 3.47 (6H, s), 3.29 (2H, d d, J = 13.5 Hz, J = 3.8 Hz), 3.25 (2H, t, J = 9.8)Hz), 3.15 (2H, 60, J = 3.5 Hz, J = 10.6 Hz), 3.01(2H, dd, J=8.7 Hz, J=13.6 Hz), 2.68 (4H, 5).【0020】化合物ESのデータ: "H NAR (600 MHz, D. 0), d 7.12 (2H,  $\tau$ , J = 8.0 Hz),6.74-6.70 (4H, m), 6.57 (2H, d, J = 6.6 Hz), 5.26 (2H, d, J = 3.3 H z), 5.03 (2H, d, J = 2.8 Hz), 4.42 (2H, d, J = 2.2Hz), 4.21 (2H, 5), 4.19 (2H, dd, J = 4.4 Hz), 4.1 1 (2H, s), 4.69 (2H, m), 3.97 (2H,  $\tau$ , J = 3.0 Hz), 3.89 (4H, m), 3.87 (2H, m), 3.77 (2H, m), 3.72 (2 H, dd, J = 5.8 Hz, J = 2.2 Hz), 3.69 (2H, dd, J =2.1 Hz, J = 8.4 Hz), 3.61 (2H,  $\tau$ , J = 9.8 Hz), 3.5 8 (2H, dd, J = 5.5 Hz, J = 11.0 Hz), 3.47 (6H, 5),

3.28 (2H, dd,) = 12.6 Hz, J = 3.9 Hz, 3.25 (2H, $\tau$ , J = 9.5 Hz), 3.15 (2H, dd, J = 3.6 Hz, J = 10.4Hz), 3.00 (2H, dd, J = 8.7 Hz, J = 13.4 Hz), 2.32  $(4H, \tau, J = 7.3 \text{ Hz}), 1.62 (4H, od. J = 7.6 \text{ Hz}), 1.$ 34 (2H,  $\tau$ , J = 7.5 Hz).

【0021】化合物E6のデータ: 'H NAR (600 MHz, De 0),  $\delta$  7.21 (3H, m), 6.95-6.89 (6H, m), 6.73 (3H, m), 5.25 (3H, d, J = 3.6 Hz), 5.05 (3H, s), 4.48, (3H,s), 4.20 (3H, s), 4.18 (3H, s), 4.13 (3H, n), 4.09 (3H, d, J = 11.0 Hz), 3.98 (3H, s), 3.87 (6H, m), 3.84 (3H, m), 3.76 (3H, m), 3.71 (3H, m), 3.65  $(3H, d, J = 10.4 \text{ Hz}), 3.62 (3H, \tau, J = 9.6 \text{ Hz}),$ 3.56 (3H, m), 3.47 (9H, s), 3.36 - 3.21 (6H,b, 3.2 5 ppm におけるビークと重複 )、3.17-3.02(10H,b. 3、 15 及び 3.05 ppmにおけるビークと重複 ), 2.85 (4H, d, J=14.3 Hk)

[0022]

【実施例4】 ヘバリン部分構造集合体である硫酸化オリ ゴ鎧鎖・フェニレンジアミン複合化合物E4, E5, E 6、E7および麻酸化二體一単位Dについて、血小板箱 台信性を競台阻害試験によって調べた。以下に、試験方 法をより詳しく述べる。陰康人の採消血から宮血小板血・ **漿を集め、そこから血小板を単離する。単離した血小板** を0.2%オポアルプミンを含むHBSS(Hank's Ballanced Sa lt Solution)緩衝液で洗浄し、2000000個/マイクロリ ッターの濃度に顕製する。各々の濃度で顕製した活性を 測定するサンプル溶液 (上記報管液で書釈して調製)を 50マイクロリッター、前述の 血小板懸濁液199マイクロ リッターを加え、30分間室温でゆっくりと撹拌する。 次に、トリチウム標識化へパリン溶液(上記報陶波で希 30 欲して調製〉を50マイクロリッター加え(最終強度は約 100 ml) さらに室温で1時間ゆっくりと貸拌する。この 反応 混合液から75マイクロリッターを取り、細長の プラスチックチューブ中のシリコン オイルのうえに戦 せる (2本作る)。このチューブを3000 rpm、10分間 遠心し、血 小板を沈陽させる。沈降した血小板をプラ スチックチューブごと切り取り、ガラス製 のパイアル 類に移す。これに、SOLUENE-350(パッカード社製)を 500マイクロリッター加え、80度C30分間加熱す る。 溶液を冷やした後、過酸化水素を150マイクロリ 40 た鱧の還元末端側にグルコースを縮合させた硫酸化糖誘 ッター加え、さらに60度30分間加熱撹拌して血小板 を溶解する。この容液を冷却した後、シンチレーション 液 (Hionic-Fluor、パッカード社製) を5ミリリッター 加え、よく撹拌した後液体シンチレーションカウンター で溶液中のトリチウムを測定する。結果を図12に示

【0023】ヘバリン部分構造である確酸化二體を1単 位しか有さない化合物Dでは、1mMという高濃度に加 えても、トリチウムで標識したヘパリンの血小板細胞へ の結合を全く妨げず、化合物口の血小板結合活性は非常 に低いことが分かる。一方、2単位有する化合物E4. E5は、1mMの歳度で約50%の結合阻害活性が観察 され、さらに3単位有するE6では20μMから阻害活 性が観測され、1mMでは完全にトリチウム領域したへ パリンの結合を阻害した。この結果は、一分子中の疏酸 化二能の数を増加させることにより、血小板結合活性が 飛歴的に高まったことを示している。即ち、糖銷を集合 化することによって、強い生物活性が発現することが明 らかになった。

16

[0024]

【本兕明の効果】本発明によれば、オリゴ糖鎖の機能部 位を損なわないように集合化することが可能な末端にフ ェニレンジアミン基を有する多価アミンをリンカー化台 物を用いることによって、該リンカー化合物によって集 台化させた複数のオリゴ錯韻をその数を調整しつつ箇便 に集合化した麻酸化オリゴ糖・フェニレンジアミン彼台 化合物を得ることが可能となる。また、硫酸化多能へパ リン中の血小板結合に関与する部分構造をなす確酸化オ リゴ饅頭集合体を形成することが可能となる。

【図面の簡単な説明】

【図 1】 {A} はmーフェニレンジアミンとコハク酸あ るいはピメリン酸等のジカルボン酸とのアミド宿合反応 を示し、(B)は、血ーフェニレンジアミンとクエン酸 等のヒドロキシボリカルボン酸とのアミド縮合反応を示 इ.

【図2】 2種鎖の場合の屋元位を有する硫酸化オリゴ醬 鎖の製造方法の前半部を示す。

【図3】 2 糖銷の場合の還元位を有する硫酸化オリゴ糖 鎖の製造方法の後半部を示す。

【図4】 3 糖鎖の場合の還元位を有する硫酸化オリゴ糖 鎖の製造方法の前半部を示す。

【図5】3 雑鎖の場合の還元位を有する硫酸化オリゴ糖 鎖の製造方法の後半部を示す。

【図6】図1の式A1で示すリンカー化合物を確酸化し た健の還元末端側にグルコースを結合させた確骸化精誘 導体Cとを反応させ本願発明の硫酸化オリゴ糖鎖・フェ ニレンジアミン接合化合物 El, E2を得る方法を示 梦。"

【図7】図1の式B1で示すリンカー化合物を確酸化し 導体Cとを反応させ本願発明の硫酸化オリゴ糖鎖・フェ ニレンジアミン接合化台物E3を得る方法を示す。

【図8】図1の式A1で示すリンカー化合物を確酸化し た鱧の虚元末端側にグルコースを結合させた硫酸化糖誘 導体Dとを反応させ本類発明の硫酸化オリゴ糖鎖・フェ ニレンジアミン複合化合物E4、E5を得る方法を示 इं.

【図9】図1の式B1で示すリンカー化台物を確酸化し た鎧の返元末端側にグルコースを結合させた硫酸化糖誘 導体Dとを反応させ本願発明の硫酸化オリゴ糖鎖・フェ

ニレンシアミン接合化合物E6を得る方法を示す。 【図10】E4の場合のESI-MSスペクトルを示す。

【図11】E4の場合の600MH2NMRスペクトルを示す。

\*【図12】ヘバリン部分構造集合体である硫酸化オリゴ 糖鎖・フェニレンジアミン接合化合物E4,5,6およ び磁酸化二糖一単位Dについて行った血小板結合活性を 競合阻害試験結果を示す。

[図1]

## フュニレンシ、アミンの自由アミノ基を有するリンケー化合物の製造

[図2]

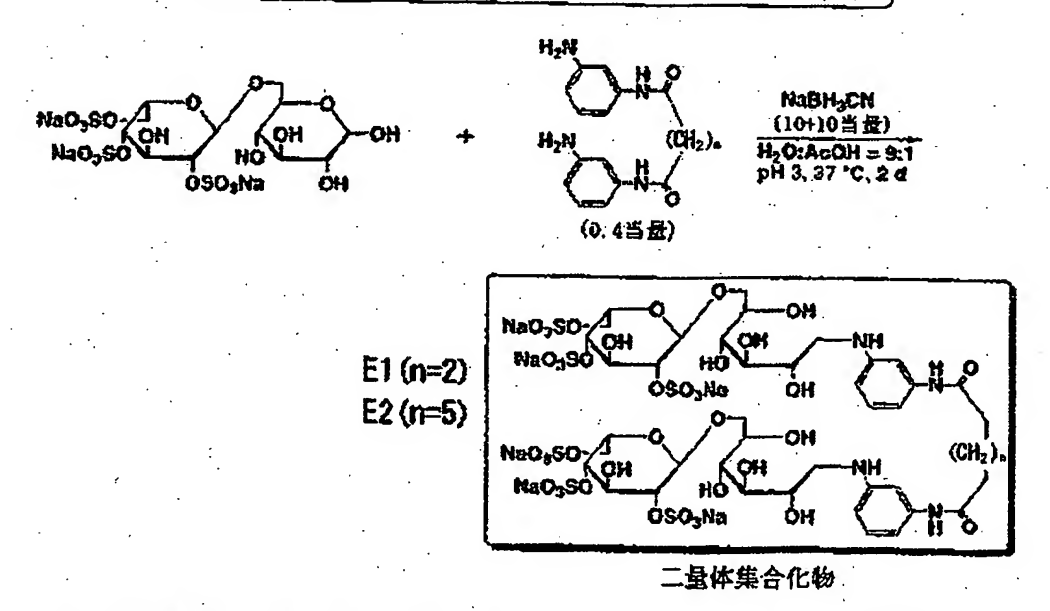
[図3]

【図4】

### 【図5】

[図6]

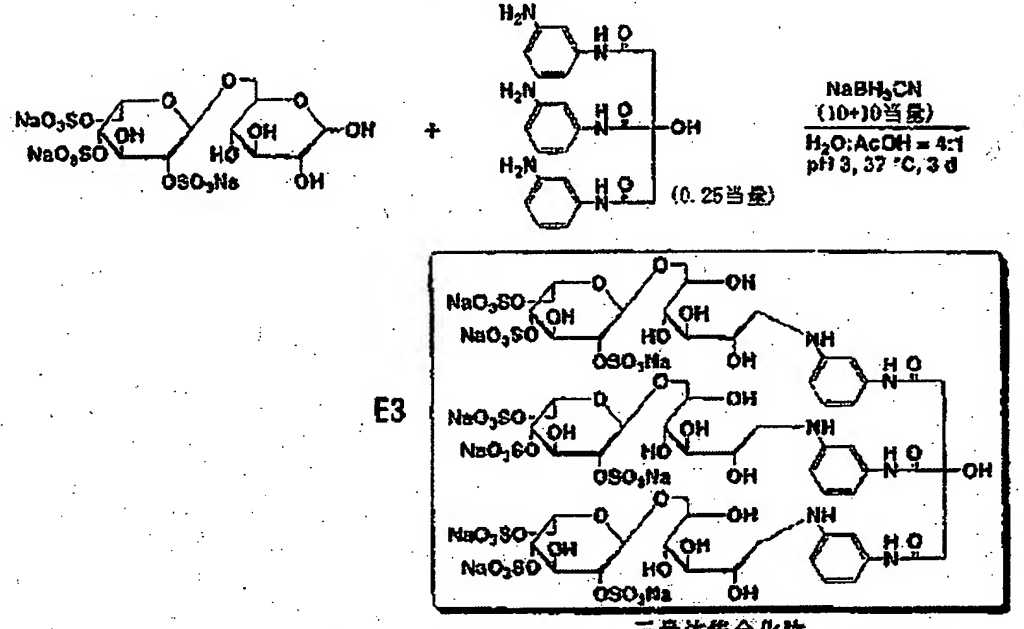
# 2個リンケー化合物を用いた硫酸化二糖鎖の集合化法



E1:59%(リンカー化合物基準), ESI-MS (Neg.) m/z = 714.10[(M-6Na+4H)<sup>2-</sup>] E2:59%(リンカー化合物基準), ESI-MS (Neg.) m/z = 734.20[(M-6Na+4H)<sup>2-</sup>]

[図?]

## 3個リケー化合物を用いた硫酸化二糖鎖の集合化法



三盘体集合化物 49%(リンカー化合物基準), ESI-MS (Neg.) m/z = 718.14 [(MI-9Na+6H)<sup>3-</sup>]

[图8]

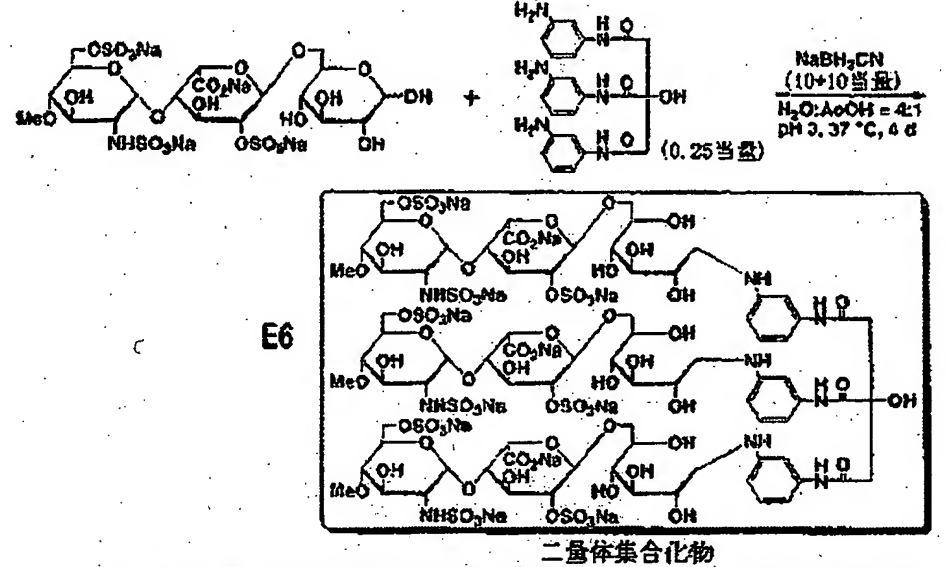
# GIcN369-IdoA29 2単位を含むオリゴ糖頻集合体の製造方法

二量体集合化物

n=2: 60% (リンカー化合物基準), ESI-MS (Neg.) m/z=903.23 [ (M-8Na+6H) $^2$  ] n=5: 60% (リンカー化合物基準), ESI-MS (Neg.) m/z=924.24 [ (M-8Na+6H) $^2$  ]

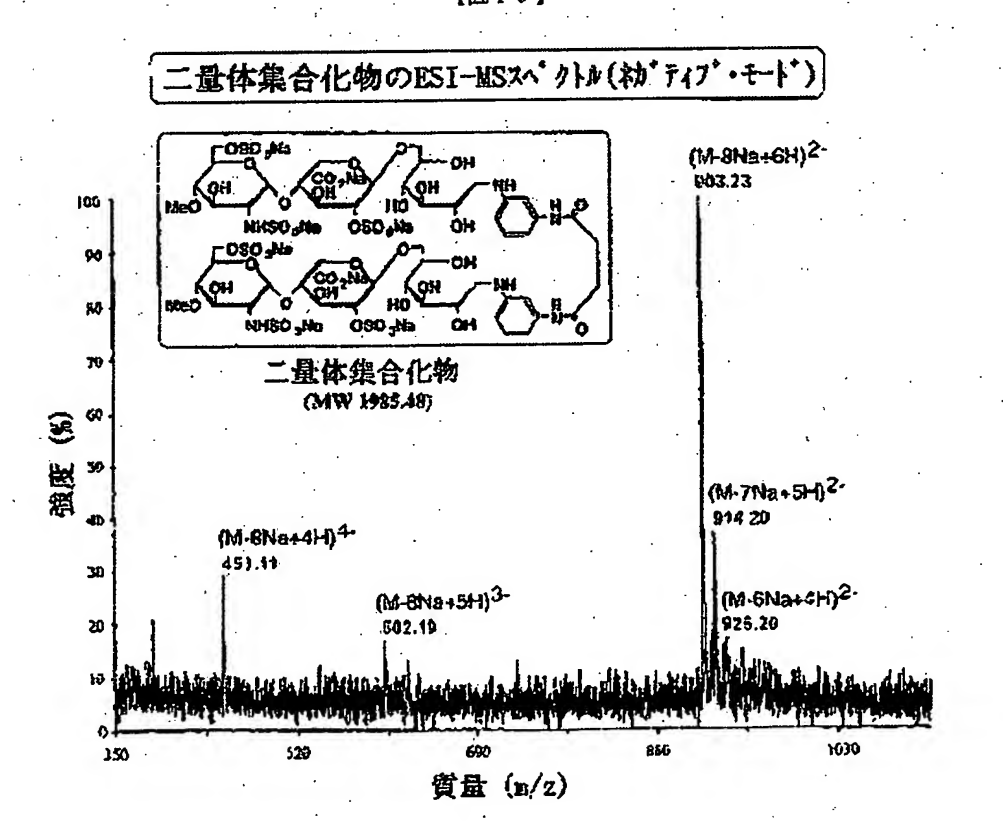
[図9]

# GIcNS6S-IdoA2S 3単位を含む利コ 糖類集合体の製造方法

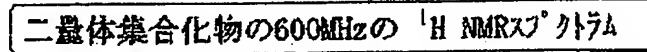


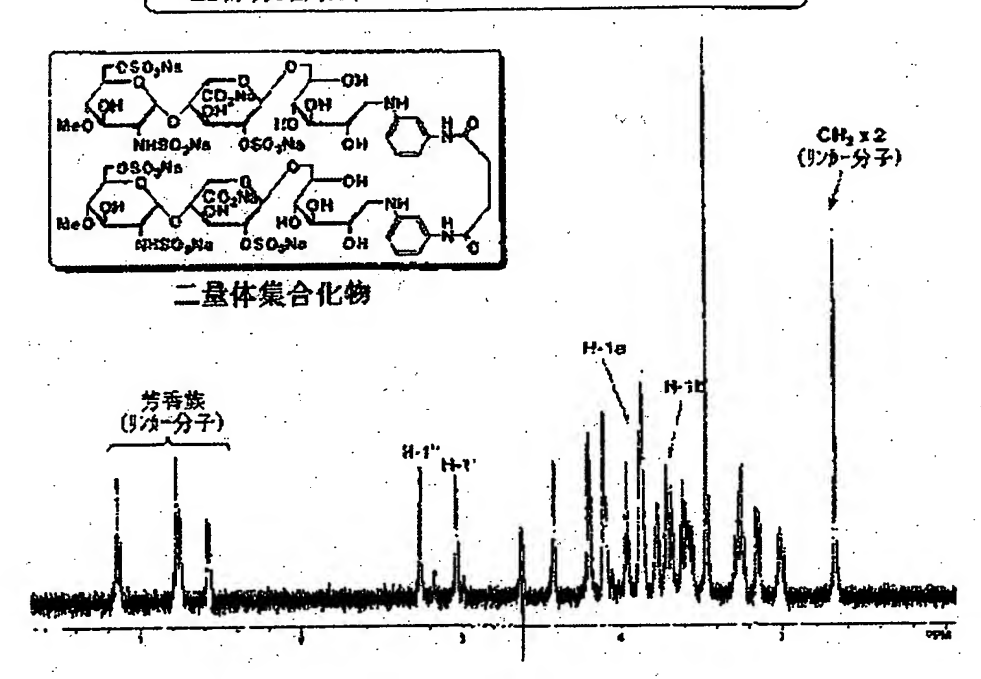
43% (9)/小化合物基準), ESHMS (Neg.) m/z = 908.08 [ (N+12Na+9H)<sup>3-</sup> ]

[図10]

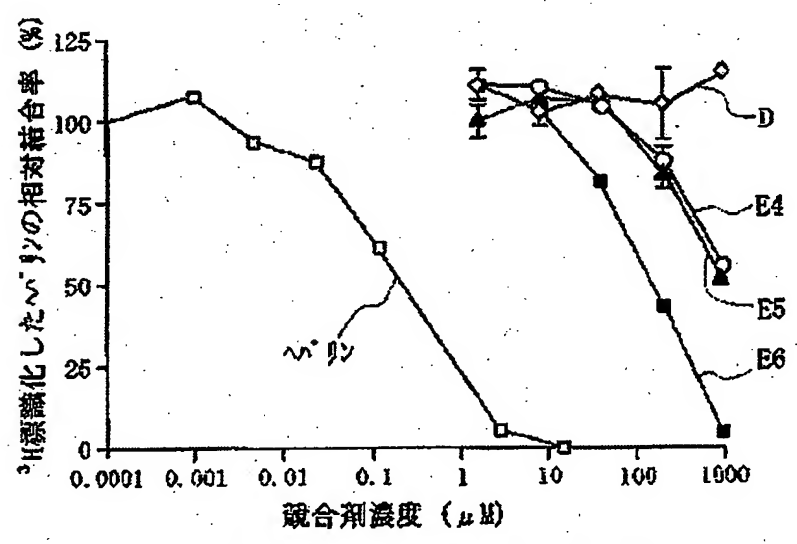


[図11]





[図12]



ペリン, 単量体D, 二量体集合化物E4, E5, 三量体集合化物E6の血小板結合阻害活性

フロントページの締き

アメリカ台衆国 ニュ リメキルン ロード フェイッテヴィル 9640

4C057 AA17 BE03 BE04 DD01 HH06 **JJ23** 4H006 AA01 AB84 BJ50 BN10 BU46 **BV25**